PRODUCTION OF POLYESTER

Publication number: JP2000319370 (A)

Publication date: 2000-11-21

Inventor(s): YAMAMOTO TOMOYOSHI

Applicant(s): TEIJIN LTD

Classification:

C08G63/82; D01F6/62; C08G63/00; D01F6/62; (IPC1-7): C08G63/82; D01F6/62

- European:

Application number: JP19990132839 19990513
Priority number(s): JP19990132839 19990513

Abstract of JP 2000319370 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a polyester having satisfactory color tone, capable of manifesting an excellent heat stability in molten state, having improved moldability by carrying out a polycondensation reaction of ethylene glycol ester and/or their low polymer in the presence of a specific catalyst. SOLUTION: This polyester is obtained by polycondensating (A) ethylene glycol ester of a divalent aromatic carboxylic acid and/or their low polymer in the presence of a catalyst (B) a reaction product of a titanium compound obtained by previously reacting (i) a compound of formula I (R is a C>:=2 alkyl) and a polyvalent aromatic carboxylic acid (acid anhydride) of formula II (n is 2-4) and (ii) a phosphorus compound of formula III (R is H or a C>=1 alkyl; n is 0-3) in a molar ratio of 1/1-1/5.; The preferable amount of the component B is 10-40 mmol% in terms of titanium atom based on whole acid components composing the polyester.

TI (OR) .

(COOH) n

Π

(RO) ... P (=0) (OCH, CH,), -OH

Ħ

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

(19)日本照特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特期2000-319370 (P2000-319370A)

(43)公開日 平成12年11月21日(2000.11.21)

(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	F I	ý-73-}*(参考)
C 0 8 G 63/82		C 0 8 G 63/82	4 J 0 2 9
D01F 6/62	306	D01F 6/62	306E 4L035

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 6 頁)

(21)出顧番号	特顧平11-132839	(71) 出願人	000003001 帝人株式会社	
(22) 出版日	平成11年5月13日(1999.5.13)	大阪府大阪市中央区南本町1丁目6番75		
		(72)発明者	山本 智義	
			爱媛県松山市北吉田町/7番地 帝人株式会 社松山事業所内	
		(74)代理人	100085294	
			弁理士 白井 重隆	
			Mt. 4b WT Look J	
			最終頁に続く	

(54) 【発明の名称】 ポリエステルの製造方法

(57)【要約】

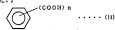
【課題】 良好な色調を有し、溶融熱安定性に優れ、か つ成形性が改善されたポリエステルの製造方法を提供す ること。

【解決手段】 二官能性芳香族カルボン酸のエチレング リコールエステルおよび/またはその低重合体を触媒の 存在下重縮合反応させてポリエステルを製造するに際 し、該触媒として特定のチタン化合物とリン化合物をモ ル比1/1~1/5であらかじめ反応させて得られる反 応生成物を使用する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 「管能性予療法カルボン酸のエチレング リコールエステルもよび/支化はその僅重合体を始め 存在下に重縮合反応させてポリエステルを製造するに際 し、この機謀として、下記一般式(1)で表される化合 材(1)と下記一般式(1)で表される光音を放らさせ たチタン化合物と、下記一般式(11)で表されの方のさせ たチタン化合物と、下記一般式(11)で表されの大の反応させ でよりなんであれる大阪によびによった。 させて得られる反応生成物を使用することを特徴とする ポリエステルの製造方法。

Ti (OR)。 · · · · · (I) (式中、Rは炭素数2以上のアルキル基を示す。) 【化1】



(式中、nは2~4の整数を表す。) (RO)₁₋₁ P (=O) (OCH₁ CH₂)₁ -OH ・・・・・(III)

(式中、Rは水素原子または炭素数1以上のアルキル 基、nはつ~3の整数を示す。) (請求項2) 上記反応生成物の添加量が、ポリエステ ルを構成する全数成分を基準として、チタン原子換算で

10~40mmoI%である請求項1記載のポリエステ ルの製造方法。

【発明の詳細な説明】

【0001】 【発明の属する技術分野】本発明は、良好な色調を有 し、溶脱熱安定性に優れ、かつ、成形性が改善されたボ リエステルの製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】 「官能性カルボン酸を酸成分とし、エチ レングリコールをグリコール成分とするポリエステル、 特にポリエチレンテレフタレートおよびポリエチレンナ フタレートは、その機械的、物理的、化学的性能が優れ ているため、繊維、フィルム、その他の成形物に広く利 用されている。上記ポリエステル、例えば、ポリエチレ ンテレフタレートは、通常、テレフタル酸とエチレング リコールとを直接エステル化反応させるか、テレフタル 酸ジメチルのごときテレフタル酸の低級アルキルエステ ルとエチレングリコールとをエステル交換反応させる か、またはテレフタル酸とエチレンオキサイドとを反応 させるかして、テレフタル酸のグリコールエステルおよ び/またはその低重合体を生成させ、次いでこのテレフ タル酸のグリコールエステルおよび/またはその低重合 体を重合触媒の存在下で減圧加熱して所定の重合度にな るまで重縮合反応させることによって製造されている。 この重縮合反応では、使用する触媒の種類によっては、

反応速度および得られるボリエステルの品質が大きく左 右される。

【0003】従来、ポリエチレンテレフタレートの重縮 合触媒として、アンチモン化合物が、優れた重縮合触媒 性能を有し、色調の良好なポリエステルが得られるなど の理由から、最も広く使用されている。しかしながら、 アンチモン化合物を触媒として使用した場合、得られる ポリエステルを長時間にわたって紡糸すると、口金孔周 辺に異物(以下「口金異物」と称す)が付着堆積し、溶 融ポリマー流れの曲がり現象(ベンディング)が発生 し、これが原因となって、紡糸、延伸工程で毛羽や断糸 などを発生するといった成形性の問題がある。一方、ア ンチモン化合物以外の触媒として、チタンテトラブトキ シド (TBT) のようなチタン化合物が知られており、 該チタン化合物を使用した場合、得られるポリエステル は、上記のような成形性の問題は発生しないものの、ボ リエステル自身が黄色く着色し、溶融熱安定性も悪いと いった問題がある。

【0004】上記課題のうち、着色の問題を改善する、 参称図48年2229号を指には流敏化チランを使 用する方法が示されており、また特公昭47-2659 7号公報にはαーチタン酸を使用することが示されてい も、しかしなが、前者の方法ではなーチタン酸が 変質し易いなと、その保存、取り扱い容等号でない。ま た、特公昭59-4625の場合は、チタンテトラ アトキシドとトリメリット数とそ反びさせた生成特を 関する方法が示されている。確かに、この方法によれ ば、色脚は良くなり、さらに溶粧熱失変性もある程度は 向上しているが、両者ともまだ十分なものではなく、さ らなる必要が顕まれている。 [0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上配従来技術を背景になされたもので、その目的は、良好な色調を有し、溶融熱安定性に優れ、かつ、成形性が改善されたポリエステルの製造方法を提供することにある。

【0006】
【課題を解決するための手段】本発明は、二官能性芳香 施力ルポン糖のエチレングリコールエステルおよび/ま たはその低重合体を触媒の存在下に重確合反応させてお リエステルを製造するに際し、この機能として、下部一般式(1)で表きれる光音振多値カルボン権または手の無水物(で表きれる芳香族多値カルボン権またはその無水物(1)(以下「化合物(11)」ともいう)とをあらかとめ 反応させたチタン化合物と、下記一般式(111)で表きれるりと化合物(111)をそエル比 1/1-1/5であらか とか反応させて得られる反応生成物を使用することを特 微とするボリエステルの製造方法に関する。

(式中、Rは炭素数2以上のアルキル基を示す。) 【0007】 【化2】

【0008】(式中、nは2~4の整数を表す。) (RO) :- , P (=O) (OCH, CH,), -OH

(式中、Rは水素原子または炭素数1以上のアルキル基、nは0~3の整数を示す。)

· · · · · (III)

[00001

【発明の実験の形態】本売明で使用する二質能性労労法 かれが、2000 エルスネルやおよびくまた その低重合体における二質能性労害族のルボン酸として は、例えば、テレフタル酸、イソフカル酸、ナフタレン ジカルボン酸、ジフェニルンカルボン酸、ジフェニルス ルボンジカルボン酸、ジフェニルスタンジカルボン酸、 ジフェニルエーテルジカルガン酸、ジフェノキンエタン ジカルボン酸、βーとドロキシエトキン安息活酸などが 挙げられ、特にテレフタル酸、ナフタレンジカルボン酸 が好ましい。

【0010】上部の二官能性労売終力ルポン酸のエチレングリコールエステルおよび/またはその低産合料は、 がかなる方法によって製造されたものであってもよい。 通常、二官能性労害族カルボン酸またはそのエステル形 成性誘導体と、エチレングリコールまたはそのエステル形 形成性誘導体とを、加熱反応をせることによって製造される。例えば、ボリエチレンテレフタレートの順軒である。 カテレフタル酸のエチレングリコールエステルおよび/ またはその低産合体について説明すると、テレンタル酸 とエチレングリコールとを直接エステル化反応させる か、テレフタル酸の低級アルキルエステルとエチレング リコールとをエステルで換反応させるか、またはテレフ タル酸にエチレンオキサイドを付加反応させる方法が一 級に採用される。

【00111なお、上記の二官能性芳香族力ルボン酸の ホには、本発明の効果が実質的に損なわれない範囲 体には、本発明の効果が実質的に損なわれない範囲内 で、具体的には、全態成力を基準として10モル%以 分が含まれていてもよい、新ましく用いられる他成分と しては、酸成分として、例えば、アジセン酸、セバシン 後、11 ペーシクロペキウンジカルボン酸などの脂肪 族、脂球族の二官能性ジカルボン酸などの脂肪 が入して、例えば、の 以上のカルキングリコールル 1. ペーシクロペキウンジメタノール、ネオペンチルグ リコール、ビスフェノールらの如う に関係。 といて、アルム、ビスフェールらの如う に関係。 指数表、光イベンチルグ リコール、ビスフェノールの知力を キシアルキレングリコールなど、ヒドロキシカルボン酸 として、例えば、β-ヒドロキシエトキシ安息香酸、p-オキシ安息香酸などが挙げられる。

【0012】本現明では、前途の二官能性芳香族カルボン酸のエチレングリコールエステルやよび/またはその低金合株を、機能の存在下で重備合反応とせてルステルとする。重備合反応の際には、上記触媒として上記一般式(I)で表される代令物(I)と上記一般式(I)で表される代令物(I)とからかどか反応とサセテクン化合物と、上記一般式(II)で表される特定の精適を有するリン化合物(II)とを干ル比1/11/5であらかじめ反応とせて得られる好定が成分を用いることが肝要であり、これにより良好な色測を有し、同時に溶脱熱変定性にも優れたポリエステルを製造することが不要なとなった。

【0013】化合物 (1) である、アルキル基の炭素数 が2以上のチタンアルコキサイドとしては、例えば、チ タンテトラブロボキンド、チタンテトライソプロボキシ ド、チタンテトラアロボキンド、チタンテトラエトキシ ドなどのチタンテトラアルコキシドや、オクタアルキル リチタネート、ヘキサアルキルジチタネートをとを挙 げることができ、なかでも上記のチタンテトラアルコキ シドが建ましく、特にチタンテトラブトキシド (TB リが発ましい。

【0014】また、上配化合物(1) (チウンアルコキサイド)と反応させる上配化合物(11) としては、例えば、フラル酸、トリメリット酸、トリメシン酸、ヘミメリット酸、ビロメリット酸、ビロメリット酸、ビロメリット酸、ビロメリット酸、ビロスリットでは、他合物(1) であるチウンアルコキサイド化合物と上配化合物(11) (チウンアルコキサイド化合物(1) (チウンアルコキサイド化合物(1) (チウンアルコキサイド化合物(1) (チウンアルコキサイド化合物(1) (ホウンアルコキサイド化合物(1) (ホウンアルコキサイド化合物(1) (ホウンアルコキサイド化合物(1) (ホウンアルコキサイド化合物(1) (ホウンアルコキサイド化合物(1) (ホウンアルコキサイド化合物(1) (ホウンアルコキサイド化合物(1) (ホウンアルコキサイド化合物(1) (ホウンアルコキサイド化合物(1) (ホウンアルコナル、ベンゼン・キンレングリコール、ベンゼン、キシレンなどが含ましい。

 て、化合物(II)を0.5~2.5モル、好ましくは 1.0~2.0モルの割合で反応させるのが望ましい。 このようにして得られる芳香族多価カルボン酸ナタンで あるチタン化合物は、そのまま使用しても、アセトンな どによって再結精製して使用してもよい。

【0017】本発明においては、上記化合物(I)と化合物(II)とあらかじめ反応させて得られるチタン化合物と、さらに上記一般式(III)で表されるリン化合物(III)との反応生成物を解鍵として使用する。

【0018】上記一般式 (III)で表されるリン化合物 (III)は、下記一般式 (IV) で表されるリン化合物 (IV) をエチレングリコールと共に加熱反応させ、生成するアルコールを系外に除去することによって得られる。

(RO)₃ P=O ·····(IV)(式中、Rは、水素原子または炭素数1以上のアルキル基を示す。)

益を下す。)) 【 00191以上に説明したチタン化合物と上記一般式 (III)で表されるリン化合物 (III)とを溶媒中で反応さ せることにより、本発卵の反応と成かが得られる。 溶媒であれば特に限定されないが、目的とするポリエス・ ルル、また、この反応の際、チタン化合物・リン化合物 (III)の产ル比は1/1・1・1/5、好ましくは1/1・1・1 5~1/4・5、さらに好ましくは1/2~1/4の節 耐である。モル比が1/1・2 短えると、本発明の色相と 耐熱性血上規製からさくな。一方、1/5未満で 重合反応が充分に進行し難くなる傾向がある。該チタン 化合物とリン化合物 (III)との反応は、遺帯の条件下で 反応を行うことができるが、80で以上で30分以上加 熱する条件が、反応が確果に進むたかに好ましい。 たりの201 本郷によれて、サビエエテルを製造する。

【0020】本発明において、ポリエステルを製造する 際の、触媒として添加される上記反応生成物の添加時期 は、二官能性芳香族カルボン酸のエチレングリコールエ ステルおよび/またはその低重合体の重縮合反応が開始 する初期の段階までであれば任意の段階でよい。また、 その際の 上記反応生成物 (触媒) の添加量は、ポリエス テルを構成する全酸成分に対して、チタン原子換算で1 0~40mmo1%、好ましくは15~30mmo1% の範囲が好ましい。10mmo1%未満であると、充分 な重縮合反応速度が得られず、一方、40mmo1%を 超えると、それ以上の色調改善効果が発現せずロスとな るだけである。また、上記反応生成物(触媒)の添加方 法は、従来公知の任意の方法を採用することができる。 【0021】なお、必要に応じてトリメチルホスフェー トなどの安定剤を任意の段階で加えてもよく、酸化防止 剂、紫外線吸収剂、雜燃剂、蛍光增白剤、艷消剤、着色 剤、消泡剤その他の添加剤などを配合してもよい。

[0022]

【実施例】以下、実施例で本発明を具体的に説明する

が、本発明はこの実施例に限定されるものではない。な お、実施例中の部および%は、特別な記載がない限り重 量部および重量%を表し、また各測定値は下記の方法に したがった。

【0023】(1)チタン含量

反応によって得られた反応生成物(触媒)中のチタン濃度は、リガク社製蛍光X線測定装置3270で測定した。

(2)固有粘度

ポリマーの固有粘度は、35℃のオルソクロロフェノー ル溶液で測定した値から求めた。単位は、d1/gである。

(3) 色調(L値およびb値)

得られなポリマーをブレート状に成形し、140℃、2 朝間乾燥結晶化処理後、ブレート表面の色調をハンター 型色差計を用いて測定し、ハンターの1値およびら値を 得た。し値は明度を示し数値が大きいほと明度が高いこ とを示し、り値はその値が大きいほど質色の度合いが大 きいことを示す。

【0024】(4)溶融熱安定性(主鎖切断数)

ボリエステルペレットを外形10mm×内隆8mm×長 さ250mmのガラス試験等に入れ、監禁雰囲気下で2 90でのバス中に15分間洗機は、脱穀前後の面有粘度 差より、ボリエステルボリマー1トンあたりのボリエス テル土銀の切断数(当業)を求めた、土銭切断数(e a、/ton)は下配式より変められる。

主鎖切断成数 (eq. /ton) = {(IV₁ /(3.07×10⁻⁴))^{-1.30} - (IV₀ /(3.07×10⁻⁴))^{-1.30}} × 10⁻⁶

(ただし、IV。は290℃熱処理前の固有粘度、IV ,は290℃熱処理後の固有粘度を示す。)

_、は290℃熱処理後の固有粘度を示す。) 【0025】(5)成形性(紡糸口金異物高さ)

成形性の指標として、得られたポリエステルをチップと なし、これを290℃で溶験し、孔径0.15mm 1、3、12個の紡糸口金から吐出し、600m/分で2日 間紡糸し、口金異物の高さを測定した。この高さが大き いほど、成形性が振いことを示す。

【0026】参考例1 (触媒の調製)

エチレングリコール2.5 部に無木リメリット酸0.8 総名常瀬附したのち、チタンテトラブトキシド(丁BT)0.7 部(無木トリメリット酸に対して1/2 モル)を流下し、空気中常圧下80℃保持して60分間。反応熱成させた。その後、常温に冷却し、アセトシ15部を加え、折出物をNo.5 み紙でみ過し、100℃で2時間乾燥させた。チクシ合有量は11.5 気であった。また、エチレングリコール42部にリメチルホスフェート14階を海豚し、160℃で150分形のごきた。このエチレングリコール浴液56 部にさらにエチレングリコール90部を加えたのち、上記チタン化合物14部を溶解させ、120℃で30分間機料し、反応生成

物 (触媒) の白色スラリーを得た。このスラリーのチタン含量は1.0%であった。

【0027】実施例」(ポリエステルの製造) テレアタル酸ジメナル194萬、エチレングリコール1 24部3よび節酸マンガン4水塩0.06部を精留塔付 き反び原に入れ、常法に使ってエステル交換反応を行 、理量能のメクノールを個式させた。次いで、テレフ タル機のグリコールエステルおよび/またはその低重合 体を精留等付き重備合用フラスコへ入れ、重備合酸媒と して上記参考例1で調製した機謀スラリーの.95部 (テレフタル酸ジメチルに対して、チタン原子線等で2 のmの1%)を超光、温度285℃、常圧で30分、 さらに、30mm目をの実施下で15分反応を維持させた まずた。20mm日を20mmで125分で成を維持させた。

のち、系のを徐々に波圧にし、撹拌下110分間反応させた。最終内温は285℃、最終内圧は0.37mmH gであり、得られたポリエチレンテレフタレートの固有 粘度は0.640であった。ポリマーの色調および溶融 熱安定性を表しに示す。

【0028】実施例2~5、比較例1~4

チタン化合物とリン化合物 (III)の反応において、触媒 調製の際のチタン化合物/リン化合物 (III)のモル比お よび/または触媒添加量を表1記載のごとく変更した以 外は、実施例1と同様に実験を行なった。結果を表1に 示す。

【0029】実施例6

テレフタル截166部とエチレングリコール75部を常 法に健いエステル化反応を行った。次いで、エステル 反応で得られた生成物を精閉場付き運輸合用フラスコへ 入れ、重縮合触媒として上記参考例1で調製した触媒ス チリーの、95部(テレフタル機ジメチルに対して、 テクン原子換算で20mmo1%)を加え、温度285 で、衛圧で30分、更に30mmHgの機圧下で15分 反応を操行させたのち、条列を徐に3級圧に、提样下 110分間反応させた。最終内温は285℃、最終内圧 は0.37mmHgであり、得られたポリエチレンテレ フタレートの固有粘度は0.640であった。結果を表 1に示す。

【0030】比較例5

触媒としてTBTのみを用い、該触媒の添加量をテレフ タル酸ジメチルに対してチタン原子検算で20mmo1 %となるよう触媒スラレーの濃度および添加量を調整し た以外は、実施例1と同様に実験を行なった。結果を表 1に示す。

【0031】参考例2(比較例6用触媒の調製)

トリメリット酸0.80部をエタノールに溶解したのち、7BTを0.64部を溶下し、空気中落圧の下80でを持れて60何間熱度反応された反応熱炎後、常温に冷却し、アセトン15部を加え、沈殿をろ取した。この機関である折出物のチラン含量は、12%であった。

【0032】比較例6

触媒として、上聖参寿例2により調製したTBTとトリ メリット散との反応生成物を用い、該触媒(スラリー) の添加量をテレフタル酸ジメチルに対してチクシ原子換 算で20mmo1%となるようスラリーの濃度および添 加量・調整した以外は、実施例1と同様に実験を行なっ た。競奏を表した示す。

【0033】比較例7

触線として三酸化アンチモンを用い、該触線の添加量を テレフタル酸ジメチルに対して三酸化アンチモン濃度と して27mmの1%となるよう触線(スラリー)の濃度 および添加量を開起した以外は、実施列1と同様に実験 を行った。結果を表1に示す。 【0034】

【表1】

触媒	生成ポリマー特性
モル比 添加量	固有粘度 色調 主鎖切 口金異
チタン化合	新数 物高さ
物/リン化	L b (eq./
(mmol%)	(d1/g) ton) (µn)
1-1-1	
1 1/3 20	0.640 79 -2.0 3.0 5
実 2 1/1.5 20	0.640 79 -1.9 3.4 7
施 3 1/4.5 20	0.641 79 -2.3 2.7 6
例 4 1/3 10	0.639 79 -2.2 2.3 6
5 1/3 30	0.639 78 -1.9 3.6 7
6 1/3 20	0.640 80 -2.0 3.0 8
1-1-1	
1 1/0.5 20	0.640 76 2.5 5.7 9
2 1/5.5 20	反応進まず
比 3 1/3 5	反応進まず
較 4 1/3 45	0.640 76 2.3 5.0 9
例 5 - 20	0.640 75 2.2 5.8 5
6 - 20	0.640 77 2.5 5.2 8
7 - 27	0.639 76 -2.1 3.5 49
1-1-1	

[0035]

【発明の効果】本発明の方法によれば、色調に優れ、か つ溶験熱安定性に優れたポリエステルを製造することが でき、さらに得られたボリエステルは長時間紡糸しても 口金異物の発生量が非常に少なく、成形性に優れている という効果をも奏するものである。

フロントページの続き

ドターム(参考) 4J029 AA03 AB05 AC01 AC02 AC04 AD10 BA03 CB05A CB06A CB10A CB12A CC05A CF08 CF15 DB11 ED07A HA01 HB01 HD01 JB171 JC581 JC591 JF321 KB04 KB03 4L035 G002 WH10 JJ11 JJ15 JJ25